@日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ❷公開特許公報(A)

平3-286531

Sint. Cl. \*
H 01 L 21/316

識別記号

庁内整理番号

❷公開 平成3年(1991)12月17日

6940-4M

春査顕求 朱請求 請求項の数 4 (全11頁)

**国**発明の名称 シリコン酸化膜の形成方法

②特 斑 平2-88057

X

②出 順 平2(1990)4月2日

⑫発 明 者 太 田 与 淬 千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

**@発明者 宫崎 善务 千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技**術研究本

部内

個条 明 者 大 塚 研 一 千葉桌千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

②出 题 人 川崎 製鉄株式 会社 兵庫県神戸市中央区北本町通1丁自1番28号

四代 理 人 弁理士 渡辺 望稔 外1名

明 紅 多

1. 発明の名称

シリコン酸化膜の形成方法

2. 特許請求の复歴

(1) 基板を収納した容勢内に有機シラン化会物とオゾンとを供給して辞書板にシリコン酸化膜を形成するに関し、該基板を加熱すると共に、該基板に架外線を限射することを特徴とするシリコン酸化膜の形成方法。

(2) 前記有機シラン化合物がアルコキシル基を有する有機シラン化合物である請求項1に記載のシリコン酸化膜の形成方法。

(3) 請求項1または2に記載の方法によって 番板にシリコン酸化酸を形成し、その後、可能 客様内への有機シラン化合物の供給を停止し、 オゾンは供給しながら、 競暴板を加熱すると共 に改善板に約外線を開射し、 繋シリコン酸化原 をアニールすることを特徴とするシリコン酸化 膜の形成方法。

3、発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は、シリコンクェハー等の表板上へのシリコン酸化膜の形成方法に関する。 本発明の方法は、光C V D 法に属する。

く従来の技術>

半導体装置の製造には、配線層形成の工程が含まれている。 そして、配線層の形図および層間には、調電を防ぐために絶線層が形成され

特間平3-286531(2)

る。 このような絶 層として、シリコン酸化 酸が多用されており、その形成方法としては、 CVD法、PVD法、SOI法等が知られている。

シリコン酸化度の形成方法のうち、C V D 法 が最も一般的な方法であり、実用化されている C V D 法には、下記のような方法がある(「超・ L S I 材料プロセスの基礎」、オーム社、伊廉監修、単野者を参照のこと)。

DSiNa-Oz 常圧CVD往

②SiH。 → O。ブラズマCVD注

**ゆTEOS(テトラエトキシシテン)~0**;

逝圧 C V D 法

①の方往は、シリコン酸化膜の形成が返やから行なわれるが、配線層と配線層の間の覚視形状がオーバーハング形状を見し易く、 従って、ホールのにポイドが発生し易く、 それが原因で歩電よりの低下をもたす。

②の方法では、オーバーハングは改善されたが、側壁部の腿厚が小さくなる傾向が見られる。

なるパーティクルの発生が著しい。 従って、 さらに徴磁な構造が来められる半導体製造プロ セスには、この方法は必ずしも通ぎするもので はない。

また、別に、液体状のオルガノシリコンを必 低上に塗布することによってあらかじめ基板上 に脳を形成しておき、それを処理室内に厳入し てオゾンを含むガスにならしながら紫外線を照 計してるiO:の線を形成する方法が、特別昭 63-248710号公帽に開示されている。

しかし、この方法によると、反応は最後面では十分進行するが、際の序み方向を卸せは反応が十分に進行せず、そのために、形成された反の 取扱さが不十分であった。

さらに並近、ここで述べた欠点を覚認する方法として、オゾンと、有限シラン化合物に分類され、アルコキシシランの一種であるでEOSとを用いる常圧でのCVD法によるシリコン酸化膜の形成方法が注目を扱めて来ている。 この方法では、オーバーハング防止、側線の深限

ため、側型部の絶縁性に問題をきたすことが多い。 すなわち、スチップカバリッジが、アスペクト比が上がるに伴って悪くなる傾向にある。

方法のは、①とのの欠点を支配した方法であるが、 放譲温度が 7 4 0 で付返であり、①の450で、②の400でに比較して高く、A A 配線以降の工程には使用できないという欠点がある。

そこで、これらの世来のCVD技術の問題点を覚察するべく、光照射を利用する方法が提案された。

化防止、低温成骸(成願遺医 4 5 d む以下)が 追成され、前記先行技術の欠点は冥証されてい る。

# <愛明が解決しようとする碑邸>

上記の如く、シリコン酸化酸、特に層間絶疑 膜の形成方法として、ステップカバリッジの負 好さ、成態適度の観点から、オゾンーTEOS 常旺でVD法が注目されてきている。 特に、 デザインルールがO、8μm以下になる4 M D RAM以上のメモリーでは、実用化が検討され ている。

しかし、このオゾンーTEOS 井庄CV D 注 によって形成されるシリコン酸化雄にも、下記のような欠点があり、そのために、単独では層 間絶疑脳として使われるとは考えられない、 ①成績通度が遅い。 通常の条件では 0 2 μ m / 分である。

メモリーの高集積化と同時に基礎の大口径化 が進行しており、一枚一枚の基板考験次処理す

特開平3-286531(3)

る方法(牧無化)が岳便の主流になってきている。 このとを、従来の多数枚を同時に処理するパッチ式に匹敵するスループットを確保するためには、瓜膜速度の大幅な向上が必要である。

ロクラックが発生する。

芸密応力が適常(2~5)×10° dya/ca² 医報であるために、順厚1・2 μ m 以上でクラックが発生する。 また、アルミニウムなどの配線パターンに直付けすると、全質とシリコン酸化展の両方にクラックが入る。

③アスペクト比が 0 . 5以上の場合、横方向配 絵間にポイドあるい出数器性の悪い根板が発生 する傾向がある。

の連絡耐圧が5~6 M V / e m であり、無酸化 健に比較して(3 ~ 4) M V / c m 小さい。

本発明は、ここで述べたオゾン~T 2 0 5 市 圧 C V D 法によって形成されるシリコン酸化理 の特性(ステップカバリッジの表好さ)を生か しつつ、この方法の現状での問題点である成度

形成されたシリコンとはいの変は、いいをはないのでは、いいではないのでは、いいをでは、いいをでは、いいをでは、いいをでは、いいをでは、いいをでは、いいをでは、いいをでは、いいをでは、いいをでは、いいでは、かいに、から、ないが、ことによると考えない。

これらの事実より、成際速度をおらに向上を せ、簡質の何上を図るには、最終的に反応を効 型よく終了させればよいことが明らかとなっ た。 そして、反応を効率的に行わせるには、 以下の2点に注意を払えばよいのである。

①数量に導入したTEOSを完全にオゾンと 反応させる、すなわら分解反応効率を上げる。

のオゾンーTEOSの反応により、一個の

速度および顕質を改良する技術を拡供しようと するものである。

<課題を解決するための手刷>

を明者をは、オメン・TEOS無限によってとなった。 またのの L いっとを L いっとを L いっとを L いっとを L いっとを B が A が C に の C

また、オゾンーでもOS 定任 CV D 性によって あ 仮上に シリコン 単化 展 を 厚く 推 積 する と、 その シリコン 数 化 腰 に クラック が 入り、 A 星 の 配 報 層 の 上 に 直 付 サ す る と A 星 の 世 練 層 及 び シ リコン 数 化 額 に 向 時 に クラック が 入る こと や、

本発明は、このようなオソン~で の効率化を実現させる方法であって、 基板を収 めした容器内に有機シラン化合物と オソン 機能して該基板にシリコン酸化酸を形成するに なるな知然すると共に、 該基板を加熱すると共に、 該基板を加熱するととである。

前記有機シラン化合物は、アルコキシル器を有する有機シラン化合物であるのがよい。

また、前記の方法によって基板にシリコン数化販を形成した後、前記電器内への有限シラン化合物の供給を停止し、オゾンは併設レながら、該番板を加熱すると共に該基板に常外線を規制し、数シリコン酸化版をアニールするのが

### 持期平3-286531(4)

£ 10 .

さらに、前記の方法によって基板にシリコン 酸化膜を形成し、一旦該基板を容器から取出し た後、該基板を再び該容器内に収納し、镍容器 内にオゾンを供給しながら、破基板を加熱する と共に該基板に紫外線を照射し、酸シリコン数 化膜をアニールするのがよい。

以下に、太楚明を詳細に説明する。

はじめた、従来のオゾン=TEOS常圧CV D 法および本発明法によるシリコン酸化膜の形成質理とその際の反応速度について述べる。

TEOSは、化学気ではSI(OCI)
Ha) 4 と表もれる。 この化合物とオゾン
(O。)の反応でシリコン酸化膜(SIO。)
が形成するメカニズムはまだ十分には知られていないが。TEOSと酸素の組合がスの思り解には740でが必要であるが、オゾン=TEOS反応ではシリコン酸化膜の成長温度が400で対って酸素原子が生成し、その酸素原子が

を仮定すると、

が成立すると考えることができる。 ここで、 古辺の第4項は、適度の小さい酸素原子構度の 2乗に第三体の機能を無じたものであるため に、他項に比較して小さいと考えることができ るので、これを無視すると、

(a)

が誘導される。

この式(8)から、酸素分子で特別されたオソンガスの中の酸素原子の減度を高く維持するためには、①オソン減度を高くする、②式(8)の対辺の分子を大きくするという手段が考えられる。 そして、②を実現するには、オ

TEOSを攻撃して分解する、すなわち下式 (1)、(2)に従って反応が進むと考えられる。

Si(0C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>), +0- - Sib<sub>2</sub> (2)

このように考察すると、式(1)、(2)に 示した反応を効率とくかつ最終ポイントまで反 応を進めるためには、気相中あるいは基板床及 表面に触索原子の過度を高く維持すればよいこ とがわかる。

ことで、オゾンが設備ガス中に提在するときの熱分解によるオゾン分解反応と再結合反応を式(3)~(6)に示す。

$$0 + M \rightarrow 0 + 0 \qquad (3)$$

但し、上式中はは第三体である。

ここで、健素原子領度([0] 以下 [ ] は特定化学種の機度を載す)に関して定常状態

ゾンの無分離反応に加え、他のオゾンの分解プロセスを加えればよいことになる。

本発明は、この観点からオゾンーTEO'S
名圧CVD法の改良を図ったものである。
「なわち、安定的にオゾンを分解して鑑案原子通道を高規度に維持するためには、機楽分子で希釈されたオゾンガス中にオゾン分解
作用を有する学外線を開始し、光定高状態
(photostationary state)を作り出せば良い。

せれにより、前記式 (3) ~ (6) に式 (9) が加わった反応系が成立する。

の + の + M ー C。 + M (5)
ここで、監督原子に関して定常状態を仮足する

特別平3-286531(5)

- k . [0] [0 . ]

- k . [0] [0,] [M]

- k . [0] [0] [M]

(10)

が成立すると考えることができる。 ここで、 右辺の第5項は、機関の小さい酸素原子機関の 2 乗に第三体の機度を乗じたものであるため に、他項に比較して小さいと考えることができ るので、これを無視すると、

 $[0] = \{k_{*}[0_{*}][M] + k_{*}[0_{*}]\}$ 

/ {k . [0 .] + k . [0 .] [ M ] }

(11)

が誘導される。

式(a)と式(11)を比較すると明らかなように、循外収を照射することにより、定常状態下の厳奏原子領度は(k。[0][M]+k。
[0]]/k。[0][M] 倍高くなることになる。 そして、これが、本発明法の有利さを裏

ここで、 k 。 □ I 。 × σ × Φ と なる。 ただ し、 I 。 は光子在底、 σ は吸収 断面積、 Φ は素 反応 ( 9 ) の 量子 収 傘 で ある。

オゾンの紫外雄による分解反応(表反応(8))の量子収率が1であることはよく知られている(H. Okabe、既出)。 また、光ブロセス用の低圧水銀ランプの光子密度は10 "~10"個/cm"・secであるから、k。=11~110secでになる。 もちろん、光を集光すると、もっと光子密度を上昇させることができ、k。=1000secでは

一方、純粋な熱分解反応式(3)の反応速度 空数k。は、文献によれば、

7.85  $\times 10^{-9} exp (-24000/RT)$ 

cm\* ·molacule - 1 - sec - 1

である(5:\*1.8ENSON."FOUNDATION OF CHEMICAL

MINETICS"、WILEY、1880, NEW YORK)。 これは
2 分子反応であるが、反応を 1 気圧下で行わせ
た場合、オゾンの分解の機単分子分解反応は、

付ける理論的提覧である。

REEDFAX

ちらた、反応速度の点について、 説明を補充 する。

集外線照射による光分解速度を見積るには、 まず、オゾンの吸収スペクトル及で吸収係数を 知る必要がある。

第1回は、被長200~30 0 a m 間のオゾンの吸収スペクトルを示したものである。 なお、第1回は、文献(t . 0 k a b t . e . The photochamistry of Small Molecules. Wiley. Res York.1978.p238) より引用したものである。 第1回によると、オゾン300mに強い吸収を持っているので、仮に需外線光源として低圧水銀灯を使い、253.7mmの発光を削いたとすると、この減長位置における吸収低数は、第1回より120atmででmで(baseは10)である。 この単位を変更して吸収断菌を表示にすると、σ=1.1×10<sup>-19</sup> cm<sup>2</sup>/moleculeとなることがわかる。

と、とその過度でのガス単位体権中に含まれる分子の数との様で表される。 それを k・k s とし、多温度で計算した k・k s を 表 1 に示した。

表 1 1 気圧酸素ガス中でのオゾンの 熱分解速度定数(k・k。)

反龙温度 (七)	65.4	分			#2 e				運	定	数
5 0 1 0 0 1 5 0 2 0 0 2 5 0 3 0 0 3 5 0 4 0 0 4 5 0 5 0 0	1 4 1 1	3 3 4 9	1 6 4 4 6 0	9000082060		9000	1 0 5 6	1 3	3	0	-•

## 特閣平3-286\$31(6)

D 法では、 概念のみを加熱するいわゆるコールドウオール型の C V D 装置を用いているため、ガス造医が所定の温度に上がりきっておらず、 実際の C V D チャンパー中での 反応 医戻せ、表 1 に示した各造医での反応速度定性によるものよりもかなり小さいと考えられる。

は、反応容易形状、光漆から照射面に到達する 光子密度等の多類条件の割約を受けることは当 然である。

以上述べてきた事項が、本発明法が従来の熱分組反応単独のオゾンーTEOS常圧CVD法に比べて成膜遺歴を向上できることの理論的背景である。

次に、本発明により、シリコン酸化膜の展質が同上する理由を述べる。

てきるとは、オゾン由来の数据原子の作用で で式(12)の様に段階的に分解するが、例 の数化膜成長数節あるいは成長数節近傍のいなな 外域を照射すると、気相あるいは基板表面で オゾンの分解が促進されるので、アミロの分 解が最終ポイントまで進むことになる。 では、純度が非常に描く、護賀に優れるシリコン 散化膜が得られる。

S [ ( O C , H , ) , → S i ( O C ; H ; ) ; — S i ( O C , H ; ) ; — S i O C ; H ; — S i O ; (12) のひとつである成態速度の向上が来現でも

・ きらに、より保温におけるシリコン酸化温の 形成についても述べる。

基型温度が250 で以下の場合、数1 から明らかなように、オゾンの船分解 反応は10 なって、を非常に遅い。 従って、 を来のなな とって のような性 他間の形成は 実用的でなかった。 しかし、茜板塔度が25 0 で以 2 をあっても、整外線を照射することに より、 2 を るる がの分解 速度の低下を実現する ことが できる。

上記に加え、従来のオゾンーT E O S 不圧 C V D 独では、熱分解反応は器を利用。この境界付近のみしか生じていなかったのに対し、本発明 法では、先の進行する光路内で反応が進行する ため、上記以上の反応増進作用が得られる可能 性のあることを付加えておく。 ただし、これ

統いて、本発明法を具体的に説明する。 北発明で用いる基板は、多数品シリコン、単

結晶シリコン等の半導体材料として用いられて いるものである。

本発明で用いる窓器は、加無要量、 宏外線照射設度、オゾン発生装置。 有機シラン 化合物気化装置等を備えたものである。

加熱並便は、公知のヒーター等でよいが、前記器板を、シリコン数化原形成に通する過程 (100~500で程度)に加熱できるもので なければならない。

紫外採用前装置は、オゾンを効率単に分解で

持間平3-286531(7)

きる光板を有するものであればよい。 そのよ うな光奈として、例えば低圧水銀灯が巻げら 土発明では、上記の窓径内に前頭基板を取締 れる。 また、エキシマーレーザ光のドアナ 248ヵmや、人ょイオンレーザの3倍高割波 光でもよい。 これらは、第1回に示したオゾ ンの吸収スペクトルのピーク付近の疲惫の光モ

オゾンの分解を直接生じませるのではなく。 数表分子を2億の股委原子に分解し、その股票 原子を産業分子と反応させてオゾンを集成させ るような光想を用いてもよい。 このような光 最としては、何えば、エキシマーレーザのAr F光 () 93 n m ) あるいは184. 9 a m の 低圧水磁灯があげられる。

オゾン発生芸器は、公知のものでよいが、オ ゾンの発生原理が無声放電によるものが好まし く、高速度オゾンを発生させるには、特に放電 郎が高美度セラミックスで変われた単導体製造 用のオゾン発生器が好ましい。

有機シテン化合物気化無置も、公知のもので

リン化合物等を有限シラン化合物に抵加しても よい。 そのような場合、添加量は2~10% 程度が好ましい。 これらの化合物も、オゾン の光分解反応によって生成する戦者原子にア タックされ、分解が促進される。

オゾンは、適常は酸素との複合ガスとして供 給されるが、オソン濃度は0、キマ7%程度が 好ましい。 理度が好ましい。

事板の加熱条件は、配続層に用いた金属の種 難によって制約をうける。 例えば、配線層が アルミニウムの場合は350~450七程度、 ポリーSiの場合はもっと高温も可能であり、 3 50~600七8度が好ましい。

盤外線の照射は、合成石英窓板を通りて反応 器外から照射してもよいし、反応器内部に光源

いが、通常は1気圧とする。

**よい**.....

し、容器内にガス状の有根シラン化合物とオゾ ンとを供給し、番板を加熱しなが引擎外線を照 射する。

「有機シラン化合物は、特に既足されないが、 アルコキシル基を有するものが好割しい。 そ のような有根シラン化合物としては、TEOS (テトラエトキシシラン) の値に(テトラメト キシシラン、テトラブロボモシシヲン、テトタ プトキシシラン等が例承される。 | 有機シラン・ 化合物は、ガス状で容勢内に供給されるが、通 木はHe、Aェ、N。 ギのキャリ 刊ーガス中に ま有せられて供給される。 その際の協業 は、O. 1~10SLM程度が好割しい。

たお、リフローガラスであるPS G、BPS G用のドービングガスであるトリメテルポレー ト ( B ( O C H a) a) 事の有機ポロンで、トリメ チルフォスフェイト(PO(CH 訓ェ)、トリメ チルフォスファイト ( P ( O C H a ≥ s)等の有程

させると、先に有根シラン化合物がTEOSで ある場合について説明した理由により、短時間 で、脳質の優れたシリコン酸化腫が得られる。 例えば膜草1µm程度のシリコン取化核であ れば、加熱温度が約350でであれば1分間程

度、450でであれば2分間程度で形成され 太発明によって形成されるシリコン酸化罐の

腹質は優れたものであるが、用途によっては、 さらに使れた膜質が要求される場合がある。 そのような場合は、アニールを行なうとよ

具体的には、上記の方法、条件で基板上にシ リヨン酸化膜を形成した後、容器内への脊癬シ **ラン化合物の保险のみを存止し、他の操作は引** 競き行なってシリコン整化版をアニールするの である。 あるいは、シリコン酸化膜の形痕が なお、太発明では、客 内圧力は限定をわな ・ 装了して客祭外に取り出された基根を、再び客 内に収納し、有根シラン化合物を供給しない 上記の条件で高板上にシリコン酸化器を形成 こと以外はシリコン酸化酞形成時と|同様の機作

### 转聞平3-286531(8)

を行なって、シリコン酸化限のアニールを行な うのである.

これにより、オゾンの光分解が進行し、発生 する後妻原子が護中に残留している炭素、水素 などと反応して気相度分とし、それらの展中鉄 留禮度を低下させるために、シリコン酸化頭の 残留応力および絶縁階圧性がさらに向上す a .

### く実施例>

以下に、美国側により、本発明を具体的に説 明する。

#### ( 実 篇 例 1 )

オゾンとTEOSをそれぞれ独立に直板近傍 に導入でき、温度可変の基板ホルダーを有し、 基板ポルダー上部重は合成石英麗を有し、その 窓上部に直径110mmの蚊取締者状の形態を した低圧水銀ランプを設置した容器を用定し

から絶縁耐圧を算出した。

②アスペクト比:5~乙板上にテストパター ンを形成した後に、新国の SEM写真から決定した。

コステップカバリッグ: 成膜を行った後に暴 根を切断して、断菌のSEM魚 を撮影して、側壁部の頭厚を平っ 坦部の護厚で割ってその比をス チップカバリッシとした。 モ の比が約1、0を0、0、8~ 約1.0を0、0.8未得を△ とした。

② 禁留応力: Si 基板の反りを測定して、と れから算出した。

●残留炭素おとび水素:S J M S により樹定 をおこなった。

#### ( 実 篇 例 2 )

**走施削1と問程の条件で瞑厚1、5μπのシ** リコン酸化聚を形成した。 次に、TEOS この多番内にアルミ匠線のテストパメーンの ついたちじの老板を収納し、下記の条件で容器 内にオゾンとTEOSを導入し、基板を350 でに加熱すると共に低圧水銀ランプを点灯して 紫外線を照射し、常圧にて、腹厚 1 5 μ m の シリコン酸化酸を形成した。

すまらち気化器温度:65℃ TEOSキャリヤーガス構品:

120 sccm

O 』(含オゾン)流量:7.55 L M

オゾン雑蔵:3.5%

護形成時の二酸化シリコンの複種速度を測定 した。 また、形成されたシリコン姓化展につ いて、下記の方法で試験、評価を行なった。

雑果は表えた示した。

①絶輪附圧: Si酸化膜 & Si 碁板塞面に 1 mm のを題にALの電荷を メバッタリングにより成康し、 **常圧を印加してそれに伴なう意** 流の変化を想定した。 食品の

遊しく上昇する点の電圧と順序 の答器内への導入を停止し、遊板和黙遏度は 450てとし、他はシリョン酸化膜形成時と同 様の条件で30分間アニールを行なった。

> - これについて、実施例1と同様の試験、評価 を行なった。

結果は表2に示した。

### (比較例1)

- 常圧CVD往用の窓器を用い、下宅の条件に て、5iH。と酢素を原料として醇厚1.5 4 丸のシリマン数化膜を形成した。

- N。俗釈SiH。ガス(0.Ⅰ%)流量:

100 sc f m

Os 液量: 1000sccm

压力:156压

表板温度:450℃

これについて、実施例(と同様の非験、評価 を行なった。

節景は表えに示した。

(比較例2)

ブラズマ注意の容器を用い、下島の条件に

## 特開平3-286531(分)

て、SiN。 EN 1 O を 医料として 膜厚 1 . 5 全圧力: 1 T o r r иmのシリコン酸化質を形成した。

N 3 希駅SiH 4 ガス(0.1%)流金:

500 seem

N 1 口游量: 1 0 0 0 s c c m

プラズマ写道: RF (13.56 M H 2) 。 2 0 0 W

圧力: 1 Torr

芸板進度:380℃

これについて、実施例1と問棋の試験、評価 を行なった。

結果は表2に示した。

(比較例3)

ブラズマ徳用の容器を用い、下記の条件に TEOSパブリング用NI 復益: て、TEOSを原料として暖厚1。 5 μ m のシ リコン酸化原を形成した。

TEOS気化器提底:65℃ TEOSパプリング用N。液量:

500 s c c m

O: 流量: 500sccm

を行なった。

結果は表 2 に示した。

( H. 10 (0 5 )

夾飾例1と同様の窓器を用いた。 碁 短 加 **熟温度を380℃とし、低圧水銀灯は点灯し** - なかった他は、実施別1と同様の条件で層度 1. 5 μmのシリコン酸化酸を形成した。

これについて、実施例1と同様の試験、評価 を行なった。

超界は表 2 ビ示した。

TEOS分压: O. 3BTorr

- プラズマ電源; RF (13.56 M Kz)、

2 5 0 W

基を返皮:400℃

これについて、実施例1と同様の試験、評価 を行なった。

移果は表えた示した。

(比较例4)

板圧熱 C V D 法用の容器を用い、下記の条件 にて、TEOSを原料として展度 1 . 5 μ m の シリコン唯化型を形成した。

TEOS気化器造匠:7gで

400 scc m

0 g 洗盘 : 4 0 0 s c c m

**企圧力: 0. 6 T o r r** 

TEOS分圧: O. 3 Torr

基框温度:740℃

これについて、実施例1と同様の試験、評価

特間平3-286531 (10)

	注) 順形度性	生成温度 (七)	ポーマ 東 選 及 (μ m / 分)	能離財圧 (MV/ca)	アスペクト島	ステップカバリッジ		
医监例 1	AP - 光 -(0,+TEOS)	350	0. 8	8	1. 2	•	0.5EB	嫌し
灰底引 2	AP - 光 - (O**TEOS) - 75-A	350 +458(7=-14 吗)	O. 8	9	1.2	C	0.2圧箭	<b>無</b> し
比较例:	AFCVO - (SIN. + O.)	450	0.1	5	0. 3	ا ۵	1.5厘的	タレ有り
比 <b>级</b> 到 2	P - (SiR. + 0s)	350	0. 25	,	G. 3	Δ	1.5度幅	当し在り
比较明3	P-TEOS	400	0.2	6	0.5		2 圧縮	# 7
比较例 4	LPSVD - TEOS	740	0. 05	7	0.5	0	2 庄順	नंग
比较到 5	AP - (6, - TEOS)	380	c. 2	5	0.8		3 EM	34.

後) 人PCVD:常田CVD袋 しPCVD:薩摩島CVS法 アンプラズマ法

まず、原料の比較であるが、Sill。系の酸 化聚(比較例1、2)に比較して、サミの5も 用いた酸化膜(比較例3、4、5)は、アスペ クト比が大きくなっているにもかかわらず、 オーパーハング形式はみられず、かつステップ カバリッジは良好であった。 また、TEOS も用いた場合の能量附近および成職速度は、 SiH』系数化騒影放法による場合と比べて趣 色のないものであった。 しかし、TEOSモ 用いた場合、酸化腺の残留応力がかなり尖を く、厚く成蹊するとクラックが発生すると考え

実施例には、原料はTEOSであるが、オゾ ンーTEOS反応を煎と紫外線の両者にて行な ったので、アスペクト比1、2でも、スッテブ カバリッジよく二酸化シリコンが堆積し、しか も堆駅速度は従来法(比較例)の初3倍であっ た。 また、実施例1のシリコン酸化額中に

表2に示された結果により、下記の単項が明 は、残留炭素・木色が認められず、 TEOSの 分解が効果的に最終ポイントまで進行したこと が示唆された。 さらに、絶殺耐圧について は、BMV/cmであり、ほぼ熟味化師の水準 **に遠しており、クラック防止対策山重要である** 延留応力も低かった。 そして、同様の方途で 騒 厚 2 μ m の シリコン 酸 化 膜 を 形 成 した 場 合 も、クラックの発生は認められながった(デー 夕省略)。

> - 実高例:については、シリコン配化額の性状 をさらに詳細に検討すると表に、半導体数定型 盗時の後工程(エッチングまで)に供したが、 ポイドの発生が見られないことに加え、クェッ トニッチングを行なった確果、腰の破器性にム ラのないこが確認された。

実施例2は、実施例1と同様に反展を行なっ た後、アニールを行なったものである。 な お、アニール前のシリコン酸化膜の特性は、 実無例しで得たシリコン酸化酸と同様であった (ダータ省略)。

持刚平3-286531(11)

表 2 に示すとおり、 麦筋例 1 に比べ、シリコ ン酸化膜の発留広力および絶縁耐圧がさらに向

以上の如く、従来のシリコン酸化膜形成法に 比べ、主義明法は成蹊速度が寄しく大きい。 また、形成されたシリコン酸化膜の展質も、従 4. 図面の質単な説明 来法によるものよりも優れる。

# <愛明の効果>

土発明により、成膜速度が大きく、展質に**侵** れるシリコン酸化酸を提供するシリコン酸化酶 の形成方法が提供される。

本発明は、より低温でのシリコン酸化膜の形 成を可能とする方法であるので、半導体技能の 配線層に融点の低い金属を用いた場合にも適用

また、本発明は、成膜速度が大きいので、枚 様式装置に適用した際も実用的な製造時間を確 係できる.

さらに、本発明によって形成されるシリコン

厳化版は、絶殺耐圧性や蒸留広力等で示される 膣質が優れるので、半導体粧量製造工程中の シリコン単化胶形広時の歩留りが末まく向上す

第1回は、オゾンの吸収スペクトルである。

F1G.1

